

(12)特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(19)世界知的所有権機関  
国際事務局



(43)国際公開日  
2005年8月11日 (11.08.2005)

PCT

(10)国際公開番号  
WO 2005/073333 A1

(51)国際特許分類<sup>7</sup>: C09J 171/00, 201/10, 11/06  
(21)国際出願番号: PCT/JP2005/001025  
(22)国際出願日: 2005年1月26日 (26.01.2005)  
(25)国際出願の言語: 日本語  
(26)国際公開の言語: 日本語  
(30)優先権データ:  
特願2004-024172 2004年1月30日 (30.01.2004) JP  
(71)出願人(米国を除く全ての指定国について): 株式会社カネカ (KANEKA CORPORATION) [JP/JP]; 〒5308288 大阪府大阪市北区中之島三丁目2番4号 Osaka (JP).  
  
■ (72)発明者; および  
(75)発明者/出願人(米国についてのみ): 藤本 和秀 (Fujimoto, Kazuhide) [JP/JP]; 〒6740064 兵庫県明石市大久保町江井島1004-1 Hyogo (JP). 上田 和彦 (UEDA, Kazuhiko) [JP/JP]; 〒6550872 兵庫県神戸市垂水区塩屋町6-3 1-17 Hyogo (JP).  
  
(74)共通の代表者: 株式会社カネカ (KANEKA CORPORATION); 〒5308288 大阪府大阪市北区中之島三丁目2番4号 Osaka (JP).

(81)指定国(表示のない限り、全ての種類の国内保護が可能): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.  
  
(84)指定国(表示のない限り、全ての種類の広域保護が可能): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IS, IT, LT, LU, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:  
— 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語のガイドスノート」を参照。

(54)Title: PRESSURE SENSITIVE ADHESIVE COMPOSITION

A1

(54)発明の名称: 粘着剤組成物

WO 2005/073333

(57)Abstract: A pressure sensitive adhesive composition which comprises (A) an oxyalkylene based polymer which contains 0.3 to 0.7 equivalent of a hydrolyzable silyl group in one molecule thereof and has a number average molecular weight of 15,000 to 100,000 (a polymer containing a hydrolyzable silyl group), (B) a tackifier resin and (C) a curing catalyst. The above pressure sensitive adhesive composition can be applied in a state wherein completely or almost no organic solvent is contained and also exhibits excellent adhesive characteristics.

(57)要約: 本発明の課題は、有機溶剤を全くかほとんど使用しないで塗布可能であり、かつ、優れた粘着特性を有する粘着剤組成物を提供することである。 (A) 1分子中に加水分解性シリル基を0.3~0.7当量含有する、数平均分子量が15000~100000のオキシアルキレン系重合体(加水分解性シリル基含有重合体)、 (B) 粘着付与樹脂、 (C) 硬化触媒を必須成分としてなる粘着剤組成物によって上記の課題を解決することができる。

## 明 細 書

### 粘着剤組成物

#### 技術分野

[0001] 本発明は粘着剤組成物に関する。さらに詳しくは、(A)1分子中に加水分解性シリル基を0.3～0.7当量含有する、数平均分子量が15000～100000のオキシアルキレン系重合体(以下、加水分解性シリル基含有重合体)、(B)粘着付与樹脂、(C)硬化触媒を必須成分としてなる粘着剤組成物に関する。

#### 背景技術

[0002] これまで、硬化性の重合体に粘着付与樹脂を配合させてなる粘着剤組成物はよく知られている。

[0003] このような硬化性の重合体の中で、加水分解性シリル基を含有するオキシアルキレン系重合体と粘着付与樹脂よりなる粘着剤組成物は、有機溶剤を全く使用しないか、もしくはほとんど使用しないで塗布可能であるため、環境に悪影響を及ぼさない粘着剤組成物として提案されている(例えば、特許文献1参照)。加水分解性シリル基を有するオキシアルキレン系重合体を用いた場合、特に、この重合体の化学構造に由来する各種被着体への親和性、親水性、化学的安定性等の特性から、再剥離をはじめ各種用途への展開が検討されている。しかしながら、前記粘着剤組成物は、粘着力や曲面への貼りつけ時の保持性等において粘着剤として必要な特性が不十分であった。また、粘着力を高めるために粘着付与樹脂を多量に使用すると、オキシアルキレン系重合体の持つ良好な各種被着体への親和性、親水性、化学的安定性等の特性が損なわれることとなった。

特許文献1:特開昭59-71377号公報

#### 発明の開示

##### 発明が解決しようとする課題

[0004] 本発明は、オキシアルキレン系重合体の持つ良好な各種被着体への親和性、親水性、化学的安定性等の特性を損なうことなく、有機溶剤を全く使用しないか、もしくはほとんど使用しないで塗布可能であって、かつ、優れた粘着特性を有する粘着剤組

成物を提供することを目的とする。

### 課題を解決するための手段

[0005] 本発明者らは種々検討を行った結果、

下記の成分(A)、成分(B)および成分(C)

(A)1分子中に加水分解性シリル基を0.3～0.7当量含有する、数平均分子量が15000～100000のオキシアルキレン系重合体(以下、加水分解性シリル基含有重合体)、

(B)粘着付与樹脂、

(C)硬化触媒

を含有する粘着剤組成物が、溶剤を全く使用しないか、ほとんど使用することなく塗布可能であり、硬化後に優れた粘着力を発現することを見出し本発明の完成に至った。

### 発明の効果

[0006] 本発明の粘着剤組成物は、有機溶剤を全く使用しないか、もしくはほとんど使用しないで塗布可能であり、かつ、優れた粘着特性を有する。

### 発明を実施するための最良の形態

[0007] 本発明の(A)1分子中に加水分解性シリル基を0.3～0.7当量含有する、数平均分子量が15000～100000のオキシアルキレン系重合体の主鎖骨格としては、一般式(1)で示される繰り返し単位を有するものがあげられる。

一般式(1)：



(式中、R<sup>1</sup>は2価のアルキレン基)

一般式(1)におけるR<sup>1</sup>は、炭素数1から14の、さらには2から4の、直鎖状もしくは分岐状のアルキレン基が好ましい。一般式(1)で示される繰り返し単位の具体例としては、 $-\text{CH}_2\text{O}-$ 、 $-\text{CH}_2\text{CH}_2\text{O}-$ 、 $-\text{CH}_2\text{CH}(\text{CH}_3)\text{O}-$ 、 $-\text{CH}_2\text{CH}(\text{C}_2\text{H}_5)\text{O}-$ 、 $-\text{CH}_2\text{C}(\text{CH}_3)_2\text{O}-$ 、 $-\text{CH}_2\text{CH}_2\text{CH}_2\text{CH}_2\text{O}-$ 等が挙げられる。オキシアルキレン系重合体の主鎖骨格は、1種類だけの繰り返し単位からなってもよいし、2種類以上の繰り返し単位からなってもよい。特に、原料入手性、作業性の点から、 $-\text{CH}_2\text{CH}(\text{CH}_3)\text{O}-$ を

主な繰り返し単位とする重合体が好ましい。また、重合体の主鎖にはオキシアルキレン基以外の繰り返し単位が含まれていてもよい。この場合、重合体中のオキシアルキレン単位の総和は、80重量%以上、特には90重量%以上が好ましい。

[0008] (A)成分の重合体は、直鎖状の重合体でも分岐を有する重合体でもよく、また、その混合物でもよい。ただし、良好な剥離物性を得るためにには、(A)成分の重合体中の50重量%以上が直鎖状の重合体であることが好ましい。

[0009] (A)成分の重合体の分子量は、数平均分子量で15000～100000が好ましく、20000～50000がさらに好ましい。数平均分子量が15000未満のものでは、得られる粘着剤組成物が固くなり、良好な粘着特性が得られない。逆に数平均分子量が10000を越えると高粘度になりすぎて作業性が著しく低下するため好ましくない。数平均分子量は、各種の方法で測定可能であるが、通常、オキシアルキレン系重合体の末端基分析からの換算や、ゲル浸透クロマトグラフィー(GPC)法での測定が一般的である。なお、本明細書においては、用語「分子量」はゲル浸透クロマトグラフィー(GPC)法によって求められる分子量を指す。

[0010] (A)成分の重合体の分子量分布( $M_w/M_n$ )は、重合体の粘度を低くたもつために1.6以下であることが好ましく、1.4以下がさらに好ましい。

[0011] 本発明の加水分解性シリル基含有有機重合体は、末端に水酸基を持つポリエーテル、ポリオールとして知られるオキシアルキレン系重合体に適当な方法で加水分解性シリル基を導入することによって得られる。

[0012] このような重合体の製造方法は、例えば特開平3-72527号、特開平3-47825号、特開平3-79627号各公報に提案されている。

[0013] 本発明に使用するオキシアルキレン系重合体は、金属ポルフィリン触媒、複合金属シアン化物錯体触媒、 fosfazén触媒などの触媒の存在下少なくとも1個の水酸基を有するヒドロキシ化合物などの開始剤にアルキレンオキシドなどのモノエポキシドなどを反応させて製造することができる。これらの中で特に好ましい製造方法は、複合金属シアン化物錯体触媒、 fosfazén触媒を用いて製造する方法である。これらの特に好ましい方法によって得られたオキシアルキレン系重合体は、分子量分布が狭いために粘度が低く、かつ色相に問題がないからである。

[0014] 開始剤に使用するヒドロキシ化合物の官能基数は2以上が好ましく、プロピレングリコール、グリセリン、ペントエリスリトールの他にPPG、PPT(ポリオキシプロピレントリオール)等の使用が挙げられる。

[0015] 開始剤に使用されるポリエーテルとしては、具体的にはポリオキシエチレン、ポリオキシプロピレン、ポリオキシブチレン、ポリオキシヘキシレン、ポリオキシテトラメチレンおよびこれらの共重合物があげられる。

[0016] 特に好ましいポリエーテルはポリオキシプロピレンジオールとポリオキシプロピレントリオール、アリル末端ポリオキシプロピレン、メタリル末端ポリオキシプロピレンなどである。

[0017] 本発明でいう加水分解性シリル基とは、シロキサン結合を形成することによって架橋しうるケイ素含有官能基のことである。

[0018] 例えば、下記一般式(I)で表されるシリル基は代表的な加水分解性シリル基であるが、本発明でいう加水分解性シリル基はこのもののみに限定されるわけではない。

$$-\text{Si}^{\text{X}} \text{R}_{\text{a}}^2 \text{R}_{\text{3-a}}^3 \cdots \text{(I)}$$

式中R<sup>2</sup>は炭素数1～20の置換、もしくは非置換の1価の有機基であり、好ましくは炭素数8以下のアルキル基、フェニル基やフルオロアルキル基である。特に好ましくは、メチル基、エチル基、プロピル基、ブチル基、ヘキシル基、シクロヘキシル基、フェニル基等である。

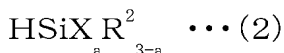
[0019] Xは加水分解性基であり、たとえばハロゲン原子、アルコキシ基、アルケニルオキシ基、アシルオキシ基、アミド基、アミノ基、アミノオキシ基、ケトキシメート基、酸アミド基、ハイドライド基などがある。

[0020] これらのうち炭素原子を有する加水分解性基の炭素数は6以下が好ましく、特に4以下が好ましい。好ましい加水分解性基は炭素数4以下の低級アルコキシ基、特にメキシ基やエトキシ基、プロポキシ基、プロペニルオキシ基等が例示できる。aは1、2または3であり、特に2または3であることが好ましい。

[0021] 一般式(I)で示されるケイ素基をオキシアルキレン系重合体へ導入する方法は特に限定されないが、例えば以下の方法で導入することができる。

[0022] (α)水酸基などの官能基を有するオキシアルキレン系重合体にオレフィン基を導

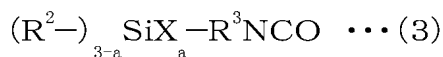
入した後に、一般式(2)で表されるヒドロシリル化合物を反応させる方法。



(式中R<sup>2</sup>、X、aは前記に同じ)

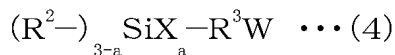
ここでオレフィン基を導入する方法としては、不飽和基及び水酸基と反応しうる官能基を併有する化合物をオキシアルキレン系重合体の水酸基に反応させて、エーテル結合、エステル結合、ウレタン結合、カーボネート結合などにより結合させる方法、あるいはアルキレンオキシドを重合する際に、アリルグリシジルエーテルなどのオレフィン基含有エポキシ化合物を添加して共重合させることによりオレフィン基を導入する方法などが挙げられる。

[0023] (β) イソシアネート化合物と反応しうる官能基を有するオキシアルキレン系重合体に一般式(3)で表される化合物を反応させる方法。



(式中R<sup>2</sup>、X、aは前記に同じ。R<sup>3</sup>は炭素数1～17の2価の炭化水素基。)

(γ) イソシアネート化合物と反応しうる官能基を有するオキシアルキレン系重合体にトリレンジイソシアネートなどのポリイソシアネート化合物を反応させてイソシアネート基を導入した後、該イソシアネート基に一般式(4)で表されるケイ素化合物のW基を反応させる方法。



(式中R<sup>2</sup>、R<sup>3</sup>、X、aは前記に同じ。Wは水酸基、カルボキシル基、メルカプト基およびアミノ基(1級または2級)から選ばれた活性水素含有基。)

(δ) オレフィン基が導入可能な官能基を有するオキシアルキレン系重合体にオレフィン基を導入し、そのオレフィン基と、Wがメルカプト基である一般式(4)で表されるケイ素化合物を反応させる方法。

[0024] 本発明の(A)成分である加水分解性シリル基を有する重合体は、1分子中に加水分解性シリル基を0.3～0.7当量含有することが好ましい。(A)成分の1分子中の加水分解性シリル基が0.3当量未満では充分な粘着剤硬化物が得られない。逆に、0.7当量以上では粘着剤硬化物の柔軟性がそこなわれ、良好な粘着物性が得られない。

[0025] なお、上記で用いた単位「当量」の定義は以下の通りである。

[0026] すなわち、オキシアルキレン系重合体中に存在する上記(α)ー(δ)で例示された加水分解性シリル基を導入しうる官能基の総量に対する、加水分解性シリル基の導入量である。

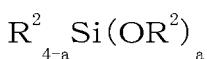
[0027] 本発明の(B)成分である粘着付与樹脂としては、例えば、テルペン樹脂、テルペンフェノール樹脂、石油樹脂、ロジンエステル等が例示される。これらは単独で使用しても良く、必要に応じて2種類以上を混合して使用しても良い。

[0028] 本発明の(B)成分の好ましい配合量は、(A)成分100重量部に対して、5ー150重量部である。さらに好ましくは10ー120重量部である。最も好ましい範囲は20ー100重量部である。5重量部未満では粘着性に劣る組成物となる虞があり、また150重量部を越えると、重合体(A)の持つ良好な各種被着体への親和性、親水性、化学的安定性等の特性が損なわれる虞がある。

[0029] 本発明の(C)成分である硬化触媒には、シラノール縮合触媒として従来公知のものを広く使用することができる。その具体例としては、チタンテトラブトキシド、テトラプロピルチタネート、チタンテトラアセチルアセトナート、チタンアセトアセテートなどのチタン化合物；ジブチルスズジラウレート、ジブチルスズマレエート、ジブチルスズフタレート、ジブチルスズジオクテート、ジブチルスズジエチルヘキサノレート、ジブチルスズジメチルマレエート、ジブチルスズジエチルマレエート、ジブチルスズジブチルマレエート、ジブチルスズジオクチルマレエート、ジブチルスズジトリデシルマレエート、ジブチルスズジベンジルマレエート、ジブチルスズジアセテート、ジオクチルスズジエチルマレエート、ジオクチルスズジオクチルマレエート、ジブチルスズジメトキサイド、ジブチルスズジノニルフェノキサイド、ジブチルスズオキサイド、ジブチルスズジアセチルアセトナート、ジブチルスズジエチルアセトアセトナート、ジブチルスズオキサイドとタル酸エステルとの反応物等の4価のスズ化合物；オクチル酸スズ、ナフテン酸スズ、ステアリン酸スズ、バーサチック酸スズなどの2価のスズ化合物；アルミニウムトリスアセチルアセトナート、アルミニウムトリスエチルアセトアセテート、ジイソプロポキシアルミニウムエチルアセトアセテートなどの有機アルミニウム化合物類；ジルコニウムテトラアセチルアセトナートなどのジルコニウム化合物類；オクチル酸鉛；ブチルアミン、オク

チルアミン、ジブチルアミン、モノエタノールアミン、ジエタノールアミン、トリエタノールアミン、ジエチレントリアミン、トリエチレンテトラミン、オレイルアミン、シクロヘキシリアミン、ベンジルアミン、ジエチルアミノプロピルアミン、キシリレンジアミン、トリエチレンジアミン、グアニジン、ジフェニルグアニジン、2, 4, 6-トリス(ジメチルアミノメチル)フェノール、モルホリン、N-メチルモルホリン、2-エチル-4-メチルイミダゾール、1, 8-ジアザビシクロ(5, 4, 0)ウンデセン-7(DBU)などのアミン系化合物、あるいはこれらアミン系化合物のカルボン酸などとの塩;過剰のポリアミンと多塩基酸とから得られる低分子量ポリアミド樹脂;過剰のポリアミンとエポキシ化合物との反応生成物;γ-アミノプロピルトリメトキシシラン、N-(β-アミノエチル)アミノプロピルメチルジメトキシシランなどのアミノ基を有するシランカップリング剤;などのシラノール縮合触媒、さらには他の酸性触媒、塩基性触媒などの公知のシラノール縮合触媒等が挙げられる。これらの触媒は単独で使用してもよく、2種類以上併用してもよい。

- [0030] これらの硬化触媒の使用量は、有機重合体(A)と粘着付与樹脂(B)の合計量100重量部に対して(粘着付与樹脂(B)の種類によっては(例えば、粘着付与樹脂(B)がシラノール縮合反応に全く関与しないような場合は)有機重合体(A)の100重量部に対して)、0.1~20重量部程度が好ましい。硬化触媒の使用量が少なすぎると、硬化速度が遅くなり、また硬化反応が充分に進行しにくくなる虞がある。一方、硬化触媒の使用量が多くすると、硬化時に局部的な発熱や発泡が生じ、良好な硬化物を得られない虞がある。
- [0031] 本発明の粘着剤組成物の調整法には特に限定はなく、例えば上記した成分を配合し、ミキサー、ロール、ニーダーなどを用いて常温または加熱下で混練したり、適した溶剤を少量使用して成分を溶解させ、混合したりするなどの通常の方法を用いることができる。
- [0032] さらに本発明の粘着剤組成物では、公知の種々充填剤、各種添加剤を含むことができる。
- [0033] 本発明の硬化性組成物においては、縮合触媒の活性をより高めるために、下記一般式



(式中、R<sup>2</sup>、aは前記に同じ。)で示されるケイ素化合物を添加しても構わない。そのようなケイ素化合物としては、限定はされないが、フェニルトリメトキシシラン、フェニルメチルジメトキシシラン、フェニルジメチルメトキシシラン、ジフェニルジメトキシシラン、ジフェニルジエトキシシラン、トリフェニルメトキシシラン等の一般式中のSi原子に直結するRの少なくとも1個が、炭素数6ー20のアリール基であるものが、組成物の硬化反応を加速する効果が大きいために好ましい。特に、ジフェニルジメトキシシランやジフェニルジエトキシシランは、安価であり、入手が容易であるために特に好ましい。

[0034] このケイ素化合物を用いる場合には、その配合量は重合体(A)と粘着付与樹脂(B)の合計量100重量部に対して(粘着付与樹脂(B)の種類によっては(例えば、粘着付与樹脂(B)がシラノール縮合反応に全く関与しないような場合は)有機重合体(A)の100重量部に対して)、0.01ー20重量部程度が好ましく、0.1ー10重量部が更に好ましい。ケイ素化合物の配合量がこの範囲を下回ると硬化反応を加速する効果が小さくなる場合がある。一方、ケイ素化合物の配合量がこの範囲を上回ると、硬化物の硬度や引張強度が低下することがある。

[0035] 本発明の組成物には、シランカップリング剤、シランカップリング剤の反応物、またはシランカップリング剤以外の化合物を接着性付与剤として添加することができる。シランカップリング剤の具体例としては、 $\gamma$ -イソシアネートプロピルトリメトキシシラン、 $\gamma$ -イソシアネートプロピルトリエトキシシラン、 $\gamma$ -イソシアネートプロピルメチルジエトキシシラン、 $\gamma$ -イソシアネートプロピルメチルジメトキシシラン等のイソシアネート基含有シラン類;  $\gamma$ -アミノプロピルトリメトキシシラン、 $\gamma$ -アミノプロピルトリエトキシシラン、 $\gamma$ -アミノプロピルメチルジメトキシシラン、 $\gamma$ -アミノプロピルメチルジエトキシシラン、 $\gamma$ -(2-アミノエチル)アミノプロピルトリメトキシシラン、 $\gamma$ -(2-アミノエチル)アミノプロピルトリエトキシシラン、 $\gamma$ -(2-アミノエチル)アミノプロピルメチルジメトキシシラン、 $\gamma$ -(2-アミノエチル)アミノプロピルメチルジエトキシシラン、 $\gamma$ -ウレイドプロピルトリメトキシシラン、N-フェニル- $\gamma$ -アミノプロピルトリメトキシシラン、N-ベンジル- $\gamma$ -アミノプロピルトリメトキシシラン、N-ビニルベンジル- $\gamma$ -アミノプロピルトリエトキシシラン等のアミノ基含有シラン類;  $\gamma$ -メルカプトプロピルトリメトキシシラン、 $\gamma$ -メルカプトプロピルトリエトキシシラン、 $\gamma$ -メルカプトプロピルメチルジメトキシシラン、 $\gamma$ -メ

ルカプトプロピルメチルジエトキシシラン等のメルカプト基含有シラン類;  $\gamma$ -グリシドキシプロピルトリメトキシシラン、 $\gamma$ -グリシドキシプロピルトリエトキシシラン、 $\gamma$ -グリシドキシプロピルメチルジメトキシシラン、 $\beta$ -(3, 4-エポキシシクロヘキシル)エチルトリメトキシシラン、 $\beta$ -(3, 4-エポキシシクロヘキシル)エチルトリエトキシシラン等のエポキシ基含有シラン類;  $\beta$ -カルボキシエチルトリエトキシシラン、 $\beta$ -カルボキシエチルフェニルビス(2-メトキシエトキシ)シラン、N- $\beta$ -(カルボキシメチル)アミノエチル- $\gamma$ -アミノプロピルトリメトキシシラン等のカルボキシシラン類; ビニルトリメトキシシラン、ビニルトリエトキシシラン、 $\gamma$ -メタクリロイルオキシプロピルメチルジメトキシシラン、 $\gamma$ -アクリロイルオキシプロピルメチルトリエトキシシラン等のビニル型不飽和基含有シラン類;  $\gamma$ -クロロプロピルトリメトキシシラン等のハロゲン含有シラン類; トリス(トリメチシシリル)イソシアヌレート等のイソシアヌレートシラン類等を挙げることができる。また、これらを変性した誘導体である、アミノ変性シリルポリマー、シリル化アミノポリマー、不飽和アミノシラン錯体、フェニルアミノ長鎖アルキルシラン、アミノシリル化シリコン、シリル化ポリエステル等もシランカップリング剤として用いることができる。本発明にシランカップリング剤を用いる場合には、通常、重合体(A)と粘着付与樹脂(B)の合計量100重量部に対して(粘着付与樹脂(B)の種類によっては有機重合体(A)の100重量部に対して)、0.1~20重量部の範囲でシランカップリング剤が使用される。特に、0.5~10重量部の範囲が好ましい。

[0036] 次に、本発明の粘着剤組成物による粘着製品の製造方法を製造プロセスの例を挙げて説明する。ただし、基本的な製造方法は、支持体に粘着剤組成物を塗布し熱硬化させる方法であり、以下の例に限定されるものではない。

[0037] 支持体上にコーティングで本発明の粘着剤組成物を塗布し、これを加熱硬化させて粘着製品を得る。支持体としては、合成樹脂製又は变成天然物製のフィルム、紙、あらゆる種類の布、金属箔等を用いることができる。支持体の具体例としては、ポリエチレン、ポリプロピレン、ポリイミド、ポリカーボネート、ポリ塩化ビニル、ポリエステル、ポリウレタン、セロハン、含浸紙、コート紙、上質紙、クラフト紙、布、アセテート布、不織布、ガラス布、金属箔が挙げられるが、これらに限定されるわけではない。これらはそれぞれ単独で用いてもよいし、少なくとも2種以上を積層して用いてもよい。

[0038] 塗布は、支持体に直接塗布する方法、または離形紙に塗布し硬化後、基材に転写する方法のいずれもが適用可能である。

[0039] 支持体や離形紙等への塗工性を確保するためには、ハジキ防止剤や離形性促進剤等の添加物を入れることが有効である。ハジキ防止剤、離形性促進剤としては、シリコーン系、アクリル系、フッ素系等が使用できる。

[0040] 離形紙に塗布し硬化後、基材に転写する方法の場合の離形紙としては、シリコーン系、オレフィン系、フッ素系等の離形剤を塗布したものを使用することができ、コストや剥離性の確保の面から、オレフィン系や無溶剤シリコーン系の離形剤の使用が特に好ましい。

[0041] 熱硬化させる方法は特に限定されない。その温度は、使用する重合体及び添加される化合物等の種類により異なるが、通常50°C～180°Cの範囲内が好ましい。硬化時間は、使用する重合体、添加される化合物、反応温度等により異なるが、通常0.1分～24時間、好ましくは1分～10時間、さらに好ましくは1分～1時間の範囲内である。

[0042] 本発明の粘着剤組成物は、事務一般用、紙オムツ用、PPフィルム接着用、再剥離用、一般包装用、電気用、固定用の各種粘着製品用途に使用可能である。本発明の粘着剤組成物を用いた粘着製品は、包装用粘着テープ、事務用粘着テープ、塗装マスキング用テープ、電気絶縁用粘着テープ、結束用粘着テープ、保護用粘着テープ、識別・装飾用粘着テープ及びシート、スポーツテープ、両面粘着テープ、電磁波障害対策フィルム及びテープ、再剥離フィルム及びテープ、化粧板フィルム、半導体チップ搬送用テープ、マーキングフィルム、深絞り加工用保護フィルム、ガラス飛散防止フィルム、発泡粘着テープ、防水・止水テープ、防食用粘着テープ、表面保護用粘着テープ、ダイシング用粘着テープ、バックグラインド用粘着テープ、印刷用粘着シート、粘着ラベル等に使用できる。

[0043] 上記の粘着製品化に際しては、これら用途に合わせて、薬剤や電磁波吸収材料、光吸収剤、発泡成分等を添加することができる。

### 実施例

[0044] 次に実施例により本発明の組成物を具体的に説明するが、本発明はこれらの実施

例のみに限定されるものではない。

[0045] (製造例1)

アクトコールP-23(三井武田株式会社製、ポリオキシプロピレングリコール)を開始剤として、ヘキサシアノコバルト酸亜鉛グライム錯体を用いて、プロピレンオキシドを重合することにより、GPC測定(ポリスチレン換算)数平均分子量31000、Mw/Mnが1.2であるポリオキシプロピレングリコールを製造し、次いで末端水酸基をメタルオキシ化した。さらに塩化アリルを反応させ、全末端に不飽和基を導入した後、メチルジメトキシシランを全不飽和基に対して0.6当量反応させ、末端にメチルジメトキシシリル基を有する重合体(A-1)を得た。(A-1)の粘度(23°C:B型粘度計)は46.8Pa·sであった。

[0046] (製造例2)

アクトコールP-23(三井武田株式会社製、ポリオキシプロピレングリコール)を開始剤として、ヘキサシアノコバルト酸亜鉛グライム錯体を用いて、プロピレンオキシドを重合することにより、GPC測定(ポリスチレン換算)数平均分子量31000、Mw/Mnが1.2であるポリオキシプロピレングリコールを製造し、次いで末端水酸基をメタルオキシ化した。さらに塩化アリルを反応させ、全末端に不飽和基を導入した後、メチルジメトキシシランを不飽和基に対して0.4当量反応させ、末端にメチルジメトキシシリル基を有する重合体(A-2)を得た。(A-2)の粘度(23°C:B型粘度計)は45.2Pa·sであった。

[0047] (製造例3)

アクトコールP-23(三井武田株式会社製、ポリオキシプロピレングリコール)を開始剤として、ヘキサシアノコバルト酸亜鉛グライム錯体を用いて、プロピレンオキシドを重合することにより、GPC測定(ポリスチレン換算)数平均分子量26000、Mw/Mnが1.4であるポリオキシプロピレングリコールを製造し、次いでγ-イソシアネートプロピルトリメトキシシラン(日本ユニカー社製Y-5187)を全末端水酸基に対して0.65当量反応させ、末端にトリメトキシシリル基を有する重合体(A-3)を得た。(A-3)の粘度(23°C:B型粘度計)は48.5Pa·sであった。

[0048] (製造例4)

アクトコールP-23を開始剤として、ヘキサシアノコバルト酸亜鉛グライム錯体を用いて、プロピレンオキシドを重合することにより、GPC測定(ポリスチレン換算)数平均分子量10800、Mw/Mnが1.2のポリオキシプロピレングリコールを製造し、次いで末端水酸基をメタルオキシ化した。さらに塩化アリルを反応させ、全末端に不飽和基を導入した後、メチルジメトキシシランを不飽和基に対して0.75当量反応させ、末端にメチルジメトキシシリル基を有する重合体(A-4)を得た。(A-4)の粘度(23°C:B型粘度計)は5.9Pa·sであった。

[0049] (製造例5)

アクトコールP-23(三井武田株式会社製、ポリオキシプロピレングリコール)を開始剤として、ヘキサシアノコバルト酸亜鉛グライム錯体を用いて、プロピレンオキシドを重合することにより、GPC測定(ポリスチレン換算)数平均分子量31000、Mw/Mnが1.2であるポリオキシプロピレングリコールを製造し、次いで末端水酸基をメタルオキシ化した。さらに塩化アリルを反応させ、全末端に不飽和基を導入した後、メチルジメトキシシランを不飽和基に対して0.8当量反応させ、末端にメチルジメトキシシリル基を有する重合体(A-5)を得た。(A-5)の粘度(23°C:B型粘度計)は47.2Pa·sであった。

[0050] (実施例1～3及び比較例1～2)

製造例1～5で得た重合体を表1に示すように配合し、混合物を得た。

[0051] [表1]

|                      | 実施例1 | 実施例2 | 実施例3 | 比較例1 | 比較例2 |
|----------------------|------|------|------|------|------|
| A-1                  | 100  |      |      |      |      |
| A-2                  |      | 100  |      |      |      |
| A-3                  |      |      | 100  |      |      |
| A-4                  |      |      |      | 100  |      |
| A-5                  |      |      |      |      | 100  |
| 粘着付与樹脂 <sup>*1</sup> | 80   | 50   | 70   | 80   | 80   |
| トルエン                 | 40   | 0    | 40   | 0    | 40   |

単位は重量部数

\*1:YSポリスターS-145(ヤスハラケミカル社製、テルペンフェノール樹脂)

[0052] 上記で得られた混合物に、オルガチックスTC-100(マツモト交商社製、チタンアセチルアセトナート)を重合体100重量部に対して4重量部の割合で混合し、充分に攪拌

拌して粘着剤組成物を得た。

[0053] この粘着剤組成物を、厚さ $38\mu\text{m}$ のポリエステルフィルム上に、幅8cm、厚さ100 $\mu\text{m}$ になるように塗布し、130°Cで3分間加熱することで硬化させ粘着フィルムを得た。得られた粘着フィルムを25mm幅の短冊状にカットし、表面を280番のサンドペーパーで研磨した25mm幅のステンレス板SUS304被着体に貼り、60分放置後に剥離に要する力を測定した。その際の剥離温度と速度は、23 °Cで300mm/minとし、剥離角は180度とした。結果を表2に示す。

[0054] [表2]

|                 | 実施例1 | 実施例2 | 実施例3 | 比較例1 | 比較例2 |
|-----------------|------|------|------|------|------|
| 粘着力<br>(N/25mm) | 55.2 | 36.0 | 42.0 | 9.2  | 29.8 |

[0055] 実施例1及び比較例1～2で得た粘着剤組成物を厚さ2mmのアルミ板上に、粘着剤厚みが100 $\mu\text{m}$ となるように塗布し、130°Cで3分間加熱することで硬化させた。得られた粘着剤付きアルミ板を直径5.5cmのステンレススチール製の円柱に巻きつけ、20秒間指圧した後放置することで、曲面に貼りつけた場合の粘着保持性を確認した。結果を表3に示す。

[0056] [表3]

|     | 実施例1     | 比較例1  | 比較例2   |
|-----|----------|-------|--------|
| 保持性 | 24時間以上保持 | 直ちに剥離 | 10分間保持 |

[0057] 表2及び表3の結果から明らかなように、本発明の粘着剤組成物は優れた粘着力を示すことがわかる。

## 請求の範囲

[1] 下記の成分(A)、成分(B)および成分(C)を含有する粘着剤組成物。  
(A) 1分子中に加水分解性シリル基を0.3～0.7当量含有する、数平均分子量が15000～100000のオキシアルキレン系重合体(以下、加水分解性シリル基含有重合体)、  
(B) 粘着付与樹脂、  
(C) 硬化触媒

[2] 加水分解性シリル基含有重合体(A)のMw/Mn(分子量分布)が1.6以下である請求項1記載の粘着剤組成物。

[3] 粘着付与樹脂(B)の配合部数が、重合体(A)の100重量部に対して5～150重量部である請求項1または2に記載の粘着剤組成物。

[4] 加水分解性シリル基含有有機重合体(A)の加水分解性シリル基が下記一般式(I)で表される請求項1～3のいずれかに記載の粘着剤組成物。

$$-\text{Si}^{\text{X}} \text{R}_{\text{a}}^2 \text{R}_{3-\text{a}}^2 \quad (\text{I})$$

(式中R<sup>2</sup>は炭素数1～20の置換もしくは非置換の1価の有機基、Xは加水分解性基、aは1、2または3を示す。)

**INTERNATIONAL SEARCH REPORT**

International application No.

PCT/JP2005/001025

**A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER**  
**Int.Cl<sup>7</sup> C09J171/00, C09J201/10, C09J11/06**

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

**B. FIELDS SEARCHED**
Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)  
**Int.Cl<sup>7</sup> C09J171/00, C09J201/10, C09J11/06**Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched  
Jitsuyo Shinan Koho 1922-1996 Toroku Jitsuyo Shinan Koho 1994-2005  
Kokai Jitsuyo Shinan Koho 1971-2005 Jitsuyo Shinan Toroku Koho 1996-2005

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)

**C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT**

| Category* | Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages   | Relevant to claim No. |
|-----------|--|-----------------------|
| X         | JP 2-132174 A (Kaneka Corp.),<br>21 May, 1990 (21.05.90),<br>Claims; page 3, upper right column, to lower<br>right column; page 4, lower left column, to<br>page 5, upper right column; page 6, upper<br>left column to page 7, upper right column<br>(Family: none) | 1-4                   |
| X         | JP 60-35069 A (Kaneka Corp.),<br>22 February, 1985 (22.02.85),<br>Claims; page 2, lower right column to page 3,<br>upper left column<br>& JP 55-56153 A  | 1-4                   |

 Further documents are listed in the continuation of Box C. See patent family annex.

|   |  |
|---|--|
| * Special categories of cited documents:  |  |
| "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance  | "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention  |
| "E" earlier application or patent but published on or after the international filing date   | "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone   |
| "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) | "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art |
| "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means  | "&" document member of the same patent family  |
| "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed  |  |

|  |   |
|--|---|
| Date of the actual completion of the international search<br>01 March, 2005 (01.03.05) | Date of mailing of the international search report<br>22 March, 2005 (22.03.05) |
|--|---|

|  |                    |
|--|--------------------|
| Name and mailing address of the ISA/<br>Japanese Patent Office | Authorized officer |
|--|--------------------|

Facsimile No.

Telephone No.

**INTERNATIONAL SEARCH REPORT**International application No.  
PCT/JP2005/001025

C (Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

| Category* | Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages   | Relevant to claim No. |
|-----------|--|-----------------------|
| X         | JP 59-71377 A (Kaneka Corp.),<br>23 April, 1984 (23.04.84),<br>Claims; page 2, lower left column to page 3,<br>upper right column<br>& EP 106330 A1 & US 4463115 A | 1-4                   |
| X         | JP 61-116327 A (Sekisui Chemical Co., Ltd.),<br>03 June, 1986 (03.06.86),<br>Claims; page 2, upper right column to lower<br>right column<br>(Family: none)         | 1-4                   |
| X         | JP 2003-105303 A (Dia Bond Kogyo Kabushiki<br>Kaisha),<br>09 April, 2003 (09.04.03),<br>Claims; Par. Nos. [0006] to [0014]<br>(Family: none)                       | 1-4                   |
| P, X      | JP 2004-115780 A (Cemedine Co., Ltd.),<br>15 April, 2004 (15.04.04),<br>Claims; Par. Nos. [0026], [0032], [0042]<br>(Family: none)                                 | 1-4                   |

## 国際調査報告

国際出願番号 PCT/JP2005/001025

## A. 発明の属する分野の分類（国際特許分類（IPC））

Int. C17 C09J171/00, C09J201/10, C09J11/06

## B. 調査を行った分野

## 調査を行った最小限資料（国際特許分類（IPC））

Int. C17 C09J171/00, C09J201/10, C09J11/06

## 最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

日本国実用新案公報 1922-1996年

日本国公開実用新案公報 1971-2005年

日本国登録実用新案公報 1994-2005年

日本国実用新案登録公報 1996-2005年

## 国際調査で使用した電子データベース（データベースの名称、調査に使用した用語）

## C. 関連すると認められる文献

| 引用文献の<br>カテゴリー* | 引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示  | 関連する<br>請求の範囲の番号 |
|-----------------|--|------------------|
| X               | J P 2-132174 A (鐘淵化学工業株式会社) 1990.05.21, 特許請求の範囲, 第3頁右上欄-右下欄, 第4頁左下欄-第5頁右上欄, 第6頁左上欄-第7頁右上欄<br>(ファミリーなし) | 1-4              |
| X               | J P 60-35069 A (鐘淵化学工業株式会社) 1985.02.22, 特許請求の範囲, 第2頁右下欄-第3頁左上欄<br>& J P 55-56153 A                     | 1-4              |
| X               | J P 59-71377 A (鐘淵化学工業株式会社) 1984.  | 1-4              |

 C欄の続きにも文献が列挙されている。 パテントファミリーに関する別紙を参照。

## \* 引用文献のカテゴリー

「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの  
 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日以後に公表されたもの  
 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献（理由を付す）  
 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献  
 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

の日の後に公表された文献  
 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論の理解のために引用するもの  
 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明の新規性又は進歩性がないと考えられるもの  
 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の文献との、当業者にとって自明である組合せによって進歩性がないと考えられるもの  
 「&」同一パテントファミリー文献

|   |   |
|---|---|
| 国際調査を完了した日<br>01.03.2005  | 国際調査報告の発送日<br>22.3.2005                               |
| 国際調査機関の名称及びあて先<br>日本国特許庁 (ISA/JP)<br>郵便番号 100-8915<br>東京都千代田区霞が関三丁目4番3号 | 特許序審査官（権限のある職員）<br>橋本 栄和<br>電話番号 03-3581-1101 内線 3483 |

| C(続き) .         | 関連すると認められる文献   | 関連する<br>請求の範囲の番号 |
|-----------------|--|------------------|
| 引用文献の<br>カテゴリー* | 引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示  |                  |
| X               | 04. 23, 特許請求の範囲, 第2頁左下欄—第3頁右上欄<br>&EP 106330 A1<br>&US 4463115 A<br><br>JP 61-116327 A (積水化学工業株式会社) 1986. 06. 03, 特許請求の範囲, 第2頁右上欄—右下欄<br>(ファミリーなし) | 1-4              |
| X               | JP 2003-105303 A (ダイアボンド工業株式会社)<br>2003. 04. 09, 特許請求の範囲, 【0006】—【0014】<br>(ファミリーなし)   | 1-4              |
| P, X            | JP 2004-115780 A (セメダイン株式会社) 2004. 04. 15, 特許請求の範囲, 【0026】 , 【0032】 ,<br>【0042】<br>(ファミリーなし)   | 1-4              |